

(11)Publication number:

2000-020684

(43)Date of publication of application: 21.01.2000

(51)Int.CI.

G06T 1/00 G06T 7/00

(21)Application number: 10-184303

MITSUBISHI ELECTRIC CORP

(22)Date of filing:

30.06.1998

(71)Applicant: (72)Inventor:

SHIKAI MASAHIRO

NAKAJIMA TOSHIRO

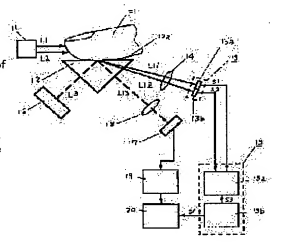
USAMI TERUO

(54) FINGERPRINT IMAGE INPUT DEVICE

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain a fingerprint image input device which can surely perform living body identification in spite of no change in color information of the fingerprint image.

SOLUTION: A finger F, which comes in contact with an inspection surface 12a of a transparent body 12, is irradiated with a probe light L1 having a wavelength of an area in which an absorption coefficient of oxidized hemoglobin is smaller than that of reduced hemoglobin, and a reference light L2 having a wavelength of an area in which the absorption coefficient of the oxidized hemoglobin and that of the reduced hemoglobin are almost identical from a living body identification light source 11. A transmitting light detection means 13 receives a transmission probe light L11 of the probe light L1 which transmits through inside the finger F and outputs an electric signal S2 in accordance with a light intensity of the light L11, and receives transmission reference light L12 transmitting the inside of the finger F and outputs an electrical signal, in accordance with the intensity of the light L12. Through both of the electrical signals S1 and S2 outputted from the transmission light detection means 13, a transmission light intensity ratio of the light intensity of the transmission probe light L11 and the light intensity of the transmission reference light L12 are obtained, and a living body identification means 15 identifies from this transmission light intensity ratio whether or not the finger F touching the inspection surface 12a is a living body.



LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

22.11.2002

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2000-20684 (P2000-20684A)

(43)公開日 平成12年1月21日(2000.1.21)

FΙ テーマコート*(参考) (51) Int.Cl.7 識別記号 G06F 15/64 5B043 G06T 1/00 G 5B047 460 7/00 15/62

審査請求 未請求 請求項の数6 OL (全 8 頁)

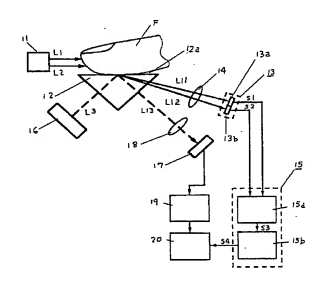
(21)出願番号	特願平10-184303	(71)出願人	000006013 三菱電機株式会社
(22)出顧日	平成10年 6 月30日 (1998. 6. 30)		東京都千代田区丸の内二丁目2番3号
	, ,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	(72)発明者	鹿井 正博
			東京都千代田区丸の内二丁目2番3号 三
			菱電機株式会社内
		(72)発明者	
			東京都千代田区丸の内二丁目2番3号 三
			菱電機株式会社内
		(74)代理人	100102439
			弁理士 宮田 金雄 (外2名)
			PRI All TEST) as defended
			最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 指紋像入力装置

(57)【要約】

【課題】 指紋像の色情報の変化がなくても、確実に生 体識別をすることができる指紋像入力装置を得る。

酸化ヘモグロビンの吸光係数の方が還元 ヘモグロビンの吸光係数より小さい領域の波長を有する プローブ光L1と、酸化ヘモグロビンの吸光係数と還元 ヘモグロビンの吸光係数とがほぼ同じ領域の波長を有す る参照光L2とを、生体識別用光源11から透明体12 の検査面12aに接触した指Fに照射する。プローブ光 L1が指Fの内部を透過した透過プローブ光L11を受 光して透過プローブ光L11の光強度に応じた電気信号 S1と、参照光L2が指Fの内部を透過した透過参照光 L12を受光して透過参照光L12の光強度に応じた電 気信号S2とを、透過光検出手段13から出力する。透 過光検出手段13から出力された両電気信号S1, S2 により、透過プローブ光し11の光強度と透過参照光し 12の光強度との透過光強度比を求め、この透過光強度 比から検査面12aに接触した指Fが生体であるか否か を、生体識別手段15で識別する。



11:生体識別用光源

12:透明体

l 2 a:検査面

13:透過光檢出手段

15:生体識別手段

F:指

し1:プローブ光

L2:参照光

LL1: 遊過プローブ光

し12:透過参照光

【特許請求の範囲】

【請求項1】 検査面に接触された指に、プローブ光と 参照光とを照射する生体識別用光源、

上記プローブ光が上記指の内部を透過した透過プローブ 光を受光し、上記透過プローブ光の光強度に応じた電気 信号と、上記参照光が上記指の内部を透過した透過参照 光を受光し、上記透過参照光の光強度に応じた電気信号 とを出力する透過光検出手段、および上記透過光検出手 段から出力された上記両電気信号に応じた上記透過プローブ光の光強度と上記透過参照光の光強度とから上記検 査面に接触された指が生体であるか否かを識別する生体 識別手段を備えた指紋像入力装置。

【請求項2】 検査面を有する透明体、

上記検査面に接触された指に、プローブ光と参照光とを 照射する生体識別用光源、

上記プローブ光が上記指の内部を透過した透過プローブ光を受光し、上記透過プローブ光の光強度に応じた電気信号と、上記参照光が上記指の内部を透過した透過参照光を受光し、上記透過参照光の光強度に応じた電気信号とを出力する透過光検出手段、および上記透過光検出手段から出力された上記両電気信号により上記透過プローブ光の光強度と上記透過参照光の光強度との透過光強度比を求め、上記透過光強度比から上記検査面に接触された指が生体であるか否かを識別する生体識別手段を備えた指紋像入力装置。

【請求項3】 指の血液に含まれる還元へモグロビンと酸化へモグロビンとのうち、プローブ光が上記酸化へモグロビンの吸光係数の方が上記還元へモグロビンの吸光係数より小さい領域の波長であり、参照光が上記酸化へモグロビンの吸光係数と上記還元へモグロビンの吸光係数とがほぼ同じ領域の波長であることを特徴とする請求項1または2記載の指紋像入力装置。

【請求項4】 プローブ光の波長は、660nm付近であることを特徴とする請求項1ないし3のいずれか1項に記載の指紋像入力装置。

【請求項5】 透過光検出手段は、透過プローブ光の波長の光のみを電気信号に変換し出力する手段と、透過参照光の波長の光のみを電気信号に変換し出力する手段とを有することを特徴とする請求項1ないし3のいずれか1項に記載の指紋像入力装置。

【請求項6】 透過光検出手段は、透過プロープ光の波 長の光を電気信号に変換し出力する手段と、透過参照光 の波長の光を電気信号に変換し出力する手段とを共通に したことを特徴とする請求項1ないし3のいずれか1項 に記載の指紋像入力装置。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、指紋照合装置等に 対して指の指紋像を入力するための指紋像入力装置に関 するものである。 [0002]

【従来の技術】近年、コンピュータに保存した機密文書へのアクセス、コンピュータネットワーク上での電子商取引、重要施設への入退場などにおけるセキュリティ機能を高めるために、個人識別技術の研究が盛んに行われている。中でも指紋は、万人不同、終生不変の性質を持ち、個人識別を実現する重要な特徴として利用され、指紋照合装置等が開発されている。しかし、既に登録済みの特定個人の指紋を複製した、いわゆるレプリカを用いられると、セキュリティが確保されない。このため、人間の指、即ち生体か否かを識別する必要が生じ、この種の生体識別の方法が提案されている。

【0003】例えば、図5は特開平3-87981号公報に示された、従来の生体識別機能を備えた指紋像入力装置の構成を示すブロック図である。図5において、1は指Fに対して光Lを照射する光源、2は透明体で、一端に絞り2aを介してレンズ2bを設け、他端に向してに接触した指Fからの光を、レンズ2bの方向へ反射する鏡2dを設けている。3は例えば赤色(R)成分の色識別時を有するカラーCCD(電荷結合素子、chargeーcoupled device)で構成されているよりでも、指Fの指紋像を検出する。4はRGB分離といる。1は解係を検出する。4はRGB分離といるは指紋像を利用して指紋照合等の処理を行う。6は色ずれ補正回路6aと色識別回路6bとで構成された生体識別手段で、指Fの生体識別を行う。

【0004】生体識別手段6においては、色ずれ補正回路6 aが、各色(R, G, B)の指紋像画像信号の色ずれを補正し、色識別回路6 bに、色ずれ補正された指紋像信号を供給する。色識別回路6 bでは、指下が検査面2 cに接触した瞬間の指紋像と、指下が検査面2 cに押し当てられた後の指紋像との色の変化を比較識別する。指下が生体のものであれば、指下が検査面2 cに接触した瞬間の指紋像は検査面2 cに対する押圧力が小さいので、赤みを帯びている。しかし、指下が検査面2 cに押し当てられた後の指紋像は検査面2 cに対する押圧力が大きいので、白っぽい肌色として検出される。このようにして、指紋像の色情報の変化から、生体か否かの識別を行う。

[0005]

40

【発明が解決しようとする課題】従来の指紋像入力装置は以上のように構成されているので、例えば低温の状況によって冷えた指下の表面の色が、検査面2cに接触する前から白っぽい肌色である場合、押圧力による色情報の変化が起こらないため、生体であるにも拘わらず、生体でないという誤った識別をするという問題点があった。また、指下を検査面2cに軽く接触する場合は、色情報の変化が起こり難いため、生体であるにも関らず、生体でないと誤った識別をするという問題点があった。

またさらに、指紋像の色情報の変化を生ずるに要するある程度の時間を、継続してモニターする必要があり、生体識別にある程度の時間を要するという問題点があった。

【0006】本発明は上記のような問題点を解消するためになされたもので、指紋像の色情報の変化がなくても、確実に生体識別をすることができる指紋像入力装置を得ることを目的とする。また、生体識別の時間を短縮することができる指紋像入力装置を得ることを目的とする。

[0007]

【課題を解決するための手段】この発明に係る指紋像入力装置においては、検査面に接触された指に、プローブ光と参照光とを照射する生体識別用光源と、プローブ光が指の内部を透過した透過プローブ光を受光し、透過プローブ光の光強度に応じた電気信号と、参照光が指の内部を透過した透過参照光を受光し、透過参照光の光強度に応じた電気信号とを出力する透過光検出手段と、透過光検出手段から出力された両電気信号に応じた透過プローブ光の光強度と透過参照光の光強度とから検査面に接触された指が生体であるか否かを識別する生体識別手段とを備えたものである。

【0008】この発明に係る指紋像入力装置においては、検査面を有する透明体と、検査面に接触された指に、プローブ光と参照光とを照射する生体識別用光源と、プローブ光が指の内部を透過した透過プローブ光を受光し、透過プローブ光の光強度に応じた電気信号と、参照光が指の内部を透過した透過参照光を受光し、透過参照光の光強度に応じた電気信号とを出力する透過光検出手段と、透過光検出手段から出力された両電気信号により透過プローブ光の光強度と透過参照光の光強度との透過光強度比を求め、透過光強度比から検査面に接触された指が生体であるか否かを識別する生体識別手段とを備えたものである。

【0009】また、指の血液に含まれる還元へモグロビンと酸化ヘモグロビンとのうち、プローブ光が酸化ヘモグロビンの吸光係数の方が還元へモグロビンの吸光係数より小さい領域の波長であり、参照光が酸化ヘモグロビンの吸光係数と還元ヘモグロビンの吸光係数とがほぼ同じ領域の波長であるものである。

【0010】また、プローブ光の波長は、660nm付近のものである。

【0011】また、透過光検出手段は、透過プローブ光の波長の光のみを電気信号に変換し出力する手段と、透過参照光の波長の光のみを電気信号に変換し出力する手段とを有するものである。

【0012】またさらに、透過光検出手段は、透過プローブ光の波長の光を電気信号に変換し出力する手段と、透過参照光の波長の光を電気信号に変換し出力する手段とを共通にしたものである。

[0013]

【発明の実施の形態】実施の形態 1. 図 1 は、本発明の実施の形態 1 である指紋像入力装置の構成を示すブロック図である。図 1 において、1 1 は生体識別用光源であり、プローブ光 L 1 と参照光 L 2 とを、例えばガラス、透明プラスチックなどの透明体 1 2 に設けられた検査面 1 2 a に接触した指下に照射する。生体識別用光源 1 1 としては、例えば半導体レーザーを使用してもよいが、必ずしもレーザーの出力光のようなコヒーレント光に近い状態の光を必要とせず、600~700nmの領域の波長、例えば 660nm付近の波長を有するプローブ光 L 1 と、800~900nmの領域の波長、例えば 80nm付近の波長を有する参照光 L 2 とのインコヒーレント光を照射する 1 個の発光ダイオード、あるいは白色光源を使用する。

【0014】13は透過光検出手段であり、生体識別用光源11から照射され、指下の内部を透過した透過プローブ光L11と透過参照光L12とが、レンズ14を介して受光される。透過光検出手段13は、例えばバンドパスフィルタ付きホトダイオードなどの透過プローブ光用光電変換手段13aと、透過参照光用光電変換手段13aで透過プローブ光L11を光電変換して透過プローブ光L11を光電変換して透過プローブ光L11を光電変換して透過プローブ光L1の光強度に応じた電気信号S1を出力し、透過参照光L12を光電変換して透過参照光L12の光強度に応じた電気信号S2を出力する。

【0015】15は生体識別手段であり、割算回路15 aと比較回路15bとを有する。割算回路15aでは、 透過光検出手段13から出力された透過プローブ光L1 1の光強度に応じた電気信号S1を、透過参照光L12 の光強度に応じた電気信号S2で割って得られた透過光 強度比S3を比較回路15bに出力する。比較回路15 bでは、割算回路15aから出力された透過光強度比S 3を、予め設定した上限値および下限値で比較し、指下 が生体であるか否かの識別信号S4を出力する。

【0016】16は例えば発光ダイオードなどの指紋像用光源で、検査面12aに接触した指下に光L3を照射する。17はカラーCCDなどの2次元固体撮像素子からなる画像検出器であり、光L3が指下で反射した光L13を、レンズ18を介して受光し、指下の指紋像を検出する。この検出された指下の指紋像は、画像取り込み回路19に取り込まれる。20は指紋照合回路であり、比較回路15bから出力される識別信号S4により、指下の指紋像を照合する。

【0017】図2は、人体の血液中の酸化ヘモグロビンと選元ヘモグロビンの各波長における吸光係数を示す説明図である。吸光係数とは、ある物質の一定濃度と一定光路長に対する光吸収を表わす単位である。酸化ヘモグロビンの濃度と還元ヘモグロビンの濃度の和が全ヘモグ

ロビンの濃度である。プローブ光L1の600~700 nmの領域の波長、例えば660nm付近では、酸化ヘモグロビンの吸光係数は還元ヘモグロビンの吸光係数に対して小さいため、酸化ヘモグロビンの濃度が高いほど光の吸収が少なくなり、透過光である透過プローブ光L11の光強度は大きくなることが顕著に現れる。

【0018】一方、参照光L2に対応する800~900nmの領域の波長、例えば800nmの付近では、酸化ヘモグロビンの吸光係数と還元ヘモグロビンの吸光係数とが、ほぼ同じであるため、酸化ヘモグロビンの濃度に拘わらず、透過光である透過参照光L12の光強度は一定である。従って、指Fを透過した透過参照光L12の光強度に対する透過プローブ光L11の光強度が大きいほど、指F内の血液における酸化ヘモグロビンの濃度が高いことがわかる。

【0019】次に、動作について説明する。生体識別用 光源11から検査面12aに接触した指Fに照射され、 指Fから透過してきた透過プローブ光L11と透過参照 光L12とが、レンズ14を介して透過光検出手段13 に受光される。透過プローブ光L11は、透過プローブ 光用光電変換手段13aで光電変換され、透過プローブ 光L11の光強度に応じた電気信号S1を出力する。透 過参照光L12は、透過参照光用光電変換手段13bで 光電変換され、透過参照光L12の光強度に応じた電気 信号S2を出力する。

【0020】透過光検出手段13から出力された両電気信号S1、S2は、割算回路15aで、電気信号S1を電気信号S2で割って透過光強度比S3を求め、この透過光強度比S3が比較回路15bに出力される。透過光強度比S3が大きいほど、指Fに含まれる血液の酸化へモグロビンの濃度が高いことを示す。割算回路15aから出力された透過光強度比S3は、比較回路15bで、予め設定した上限値および下限値で比較される。透過光強度比S3が上限値と下限値との間にある場合、指Fが生体であると判定し、透過光強度比S3が上限値と下限値との間にない場合、指Fが生体でないと判定し、その判定結果を識別信号S4として出力する。

【0021】一方、指紋像用光源16から光L3が検査面12aに接触した指下に照射され、指下で反射した光L13が、レンズ18を介して画像検出器17に受光されて指下の指紋像を検出する。画像取り込み回路19に取り込まれた指下の指紋像は、比較回路15bで出力された識別信号S4が、指下を生体であると判定されたものである場合に指紋照合回路20で照合されるが、指下を生体でないと判定されたものである場合には指紋照合回路20で照合されない。

【0022】このように、本発明の実施の形態1によれば、生体識別用光源11で検査面12aに接触された指 ドにプローブ光L1と参照光L2とを照射し、透過光検 出手段13でプローブ光が指の内部を透過した透過プロ 50 ーブ光L11の光強度に応じた電気信号S1と、参照光が指の内部を透過した透過参照光L12の光強度に応じた電気信号S2とを出力し、生体識別手段15で出力された両電気信号S1、S2により透過プローブ光の光強度と透過参照光の光強度との透過光強度比S3を求め、透過光強度比から検査面に接触された指が生体であるか否かを識別しているので、指紋像の色情報の変化がなくても、レプリカか生体の指かを確実に生体識別をすることができる。

【0023】また、指Fの血液に含まれる還元へモグロビンと酸化ヘモグロビンとのうち、プローブ光L1が酸化ヘモグロビンの吸光係数の方が還元ヘモグロビンの吸光係数より小さい領域の波長であり、また参照光L2は酸化ヘモグロビンの吸光係数と還元ヘモグロビンの吸光係数とプロビンの吸光係数とがほぼ同じ領域の波長であるので、透過プローブ光L11の光強度と透過参照光L12の光強度との透過光強度比が顕著になり、指紋像の色情報の変化がなくても、指Fがレプリカか生体の指かを確実に生体識別をすることができる。

[0024] また、プローブ光L1の波長は、660nm付近であるので、透過プローブ光L11の光強度が顕著に大きくなり、透過プローブ光L11の光強度と透過参照光L12の光強度との透過光強度比がより顕著になり、指紋像の色情報の変化がなくても、指下がレプリカか生体の指かを確実に生体識別をすることができる。

【0025】またさらに、透過光検出手段13は、透過プローブ光の波長の光のみを電気信号に変換し出力する透過プローブ光用光電変換手段13aと、透過参照光の波長の光のみを電気信号に変換し出力する透過参照光用光電変換手段13bとを有するので、プローブ光L1と参照光L2とを同時に指Fに照射できる。このため、従来例のように指紋像の色情報の変化を生ずるに要するある程度の時間を、継続してモニターすることが不要となり、生体識別の時間を短縮することができる。

【0026】尚、参照光L2の波長は、 $800\sim900$ nmの領域の波長としたが、酸化ヘモグロビンの吸光係数と選元ヘモグロビンの吸光係数とがほぼ同一であればよく、他の波長、例えば $400\sim530$ nmの領域の波長としても上記と同様の効果を奏する。また、割算回路15aでは、透過光検出手段13から出力された透過光位二一プ光L11の光強度に応じた電気信号S1を、透過参照光L12の光強度に応じた電気信号S2で割って得られた透過光強度比S3を比較回路15bに出力しているが、電気信号S1と電気信号S2との差を求めて得られた透過光強度差を比較回路15bに出力しても上記と同様の効果を奏する。

【0027】実施の形態2.図3は、本発明の実施の形態2である指紋像入力装置の構成を示すプロック図である。図3で使用した符号のうち、図1で使用した符号と同一のものは、同一または相当品を示し、その説明を省

略する。図3において図1と異なるところは、プローブ 光L1を照射する生体識別用光源21と、参照光L2を 照射する生体識別用光源22とが個別になっている。生 体識別用光源としては、例えば半導体レーザーを使用してもよいが、必ずしもレーザーの出力光のようなコヒーレント光に近い状態の光を必要とせず、例えば生体識別用光源21では660nm付近の波長を有するプローブ光L1、生体識別用光源22では800~900nmのうちのいずれかの波長を有する参照光L2のインコヒーレント光を照射する発光ダイオード、あるいは白色光源を使用する。また透過光検出手段23は、単一の例えばバンドパスフィルタ付きホトダイオードなどの透過光用光電変換手段23aで、透過プローブ光用光電変換手段と透過参照光用光電変換手段とを共通にしている。

【0028】次に、動作について説明する。まず、生体 識別用光源21によりプローブ光L1を検査面12aに 接触した指Fに照射する。このとき、生体識別用光源2 2は参照光L2を照射しない。生体識別用光源21から 指Fに照射され、指Fから透過してきた透過プローブ光 L11が、レンズ14を介して透過光用光電変換手段2 3 a に受光されて光電変換され、透過プローブ光L 1 1 の光強度に応じた電気信号S1を出力する。次に、生体 識別用光源22より参照光L2を検査面12aに接触し た指Fに照射する。このとき、生体識別用光源21はプ ローブ光L1を照射しない。つまり、生体識別用光源2 1と生体識別用光源22とは交互に照射することにな る。生体識別用光源22から指Fに照射され、指Fから 透過してきた透過参照光L12が、レンズ14を介して 透過光用光電変換手段23aに受光されて光電変換さ れ、透過参照光L12の光強度に応じた電気信号S2を 30 出力する。

【0029】透過光用光電変換手段23aから出力された各電気信号S1、S2は一旦記録され、割算回路15aで、電気信号S1を電気信号S2で割って透過光強度比S3が比較回路15bに出力される。透過光強度比S3が大きいほど、指Fに含まれる血液の酸化ヘモグロビンの濃度が高いことを示す。割算回路15aから出力された透過光強度比S3が上限値と上較される。透過光強度比S3が上限値と下限値と比較される。透過光強度比S3が上限値と下限値との間にある場合、指Fが生体であると判定し、透過光強度比S3が上限値と下限値との間にない場合、指Fが生体でないと判定し、その判定結果を識別信号S4として出力する。

【0030】本発明の実施の形態2によれば、生体識別用光源21,22で検査面12aに接触された指Fにプローブ光L1と参照光L2とを照射し、透過光検出手段23でプローブ光が指の内部を透過した透過プローブ光L11の光強度に応じた電気信号S1と、参照光が指の内部を透過した透過参照光L12の光強度に応じた電気50

信号S2とを出力し、生体識別手段15で出力された両電気信号S1、S2により透過プローブ光の光強度と透過参照光の光強度との透過光強度比S3を求め、透過光強度比から検査面に接触された指が生体であるか否かを識別しているので、指紋像の色情報の変化がなくても、レプリカか生体の指かを確実に生体識別をすることができる

【0031】また、指下の血液に含まれる還元ヘモグロビンと酸化ヘモグロビンとのうち、プローブ光L1が酸化ヘモグロビンの吸光係数の方が還元ヘモグロビンの吸光係数より小さい領域の波長であり、参照光L2が酸化ヘモグロビンの吸光係数と還元ヘモグロビンの吸光係数と還元ヘモグロビンの吸光係数とプロビンの吸光係数とがほぼ同じ領域の波長であるので、透過プローブ光L11の光強度と透過参照光L12の光強度との透過光強度比が顕著になり、指紋像の色情報の変化がなくても、指下がレプリカか生体の指かを確実に生体識別をすることができる。

【0032】また、プローブ光L1の波長は、660 n m付近であるので、透過プローブ光L11の光強度が顕著に大きくなり、透過プローブ光L11の光強度と透過参照光L12の光強度との透過光強度比がより顕著になり、指紋像の色情報の変化がなくても、指下がレプリカか生体の指かを確実に生体識別をすることができる。

【0033】またさらに、単一の透過光用光電変換手段23aで、透過プローブ光L11の波長の光を電気信号に変換し出力する透過プローブ光用光電変換手段と、透過参照光L12の波長の光を電気信号に変換し出力する透過参照光用光電変換手段とを共通にしたので、透過プローブ光用光電変換手段と透過参照光用光電変換手段と透過参照光用光電変換手段とが個別の場合に片方が劣化により感度が変化するとき、割算回路15aの出力に誤差が生ずるが、単一の透過光用光電変換手段23aの場合では劣化により感度が変化するときでも、割算回路15aの出力に誤差が生じない。尚、生体識別用光源21と生体識別用光源22とを交互に照射する時間間隔を短くすれば、生体識別の時間を短縮できる。

【0034】実施の形態3.図4は、本発明の実施の形態3である指紋像入力装置の構成を示すブロック図である。図4で使用した符号のうち、図3で使用した符号のうち、図3で使用した符号のうち、図3で使用した符号のものは、同一または相当品を示し、その説明を省略する。図4において図3と異なるところは、画像検出と光し13を、ンズ25を介して受光して指Fの指紋像を検出し、この指紋像が画像取り込み回路19に取り込まれる。指紋像を検出するときには、生体識別用光源21および参照光し2を照別用光源22は、プローブ光し1および参照光し2を照射されると、プローブ光し1および参照光し2が指Fを透されると、プローブ光し1および参照光し2が指Fを透されると、プローブ光し1および参照光し2が指Fを透

過した透過プローブ光L11および透過参照光L12 を、レンズ25を介して受光して光電変換し、透過プローブ光L11および透過参照光L12の光強度に応じた電気信号を出力する透過光検出手段としての機能をも有する。

【0035】次に、動作について説明する。まず、生体 識別用光源21によりプローブ光L1を検査面12aに 接触した指下に照射する。このとき、生体識別用光源2 2は参照光L2を照射しない。生体識別用光源21から 指Fに照射され、指Fから透過してきた透過プローブ光 10 L11が、レンズ25を介して画像検出器24に受光さ れて光電変換され、透過プローブ光し11の光強度に応 じた電気信号S1を出力する。次に、生体識別用光源2 2より参照光L2を検査面12aに接触した指Fに照射 する。このとき、生体識別用光源21はプローブ光L1 を照射しない。つまり、生体識別用光源21と生体識別 用光源22とは交互に照射することになる。生体識別用 光源22から指Fに照射され、指Fから透過してきた透 過参照光L12が、レンズ25を介して画像検出器24 に受光されて光電変換され、透過参照光L12の光強度 20 に応じた電気信号 S 2 を出力する。

(【0036】画像検出器24から出力された両電気信号 S1,S2は一旦記録され、割算回路15aで、電気信 号S1を電気信号S2で割って透過光強度比S3を求 め、この透過光強度比S3が比較回路15bに出力され る。透過光強度比S3が大きいほど、指Fに含まれる血 液の酸化ヘモグロビンの濃度が高いことを示す。割算回 路15aから出力された透過光強度比S3は、比較回路 15bで、予め設定した上限値および下限値で比較され る。透過光強度比S3が上限値と下限値との間にある場 合、指Fが生体であると判定し、透過光強度比S3が上 限値と下限値との間にない場合、指Fが生体でないと判 定し、その判定結果を識別信号S4として出力する。

【0037】本発明の実施の形態3によれば、生体識別用光源21,22で検査面12aに接触された指Fにプローブ光L1と参照光L2とを照射し、透過光検出手段としての画像検出器24でプローブ光が指の内部を透過した透過プローブ光L11の光強度に応じた電気信号S1と、参照光が指の内部を透過した透過参照光L12の光強度に応じた電気信号S2とを出力し、生体識別手段4015で出力された両電気信号S1、S2により透過プローブ光の光強度と透過参照光の光強度との透過光強度比S3を求め、透過光強度比から検査面に接触された指が生体であるか否かを識別しているので、指紋像の色情報の変化がなくても、レプリカか生体の指かを確実に生体識別をすることができる。

【0038】また、指Fの血液に含まれる還元へモグロビンと酸化ヘモグロビンとのうち、プローブ光L1が酸化ヘモグロビンの吸光係数の方が還元へモグロビンの吸光係数より小さい領域の波長であり、参照光L2が酸化 50

へモグロビンの吸光係数と還元へモグロビンの吸光係数とがほぼ同じ領域の波長であるので、透過プロープ光L 11の光強度と透過参照光L12の光強度との透過光強度比が顕著になり、指紋像の色情報の変化がなくても、指Fがレプリカか生体の指かを確実に生体識別をすることができる。

【0039】また、プローブ光L1の波長は、660 n m付近のものであるので、透過プローブ光L11の光強度が顕著に大きくなり、透過プローブ光L11の光強度と透過参照光L12の光強度との透過光強度比がより顕著になり、指紋像の色情報の変化がなくても、指Fがレブリカか生体の指かを確実に生体識別をすることができる

【0040】またさらに、単一の透過光検出手段としての画像検出器24で、透過プローブ光L11の波長の光を電気信号に変換し出力する透過プローブ光検出手段と、透過参照光L12の波長の光を電気信号に変換し出力する透過参照光検出手段とを共通にしたので、透過プローブ光検出手段と透過参照光検出手段とが個別の場合に片方が劣化により感度が変化するとき、割算回路15aの出力に誤差が生ずるが、単一の画像検出器24の場合では劣化により感度が変化するときでも、割算回路15aの出力に誤差が生じない。尚、生体識別用光源21と生体識別用光源22とを交互に照射する時間間隔を短くすれば、生体識別の時間を短縮できる。また、単一の画像検出器24は、透過光検出手段も有するので、装置を小型化できる。

[0041]

【発明の効果】以上のように、本発明の指紋像入力装置によれば、生体識別用光源で検査面に接触された指にプローブ光と参照光とを照射し、透過光検出手段でプローブ光が指の内部を透過した透過プローブ光の光強度に応じた電気信号と、参照光が指の内部を透過した透過参照光の光強度に応じた電気信号とを出力し、生体識別手段で透過光検出手段から出力された両電気信号に応じた透過プローブ光の光強度と透過参照光の光強度とから、検査面に接触された指が生体であるか否かを識別しているので、指紋像の色情報の変化がなくても、レプリカか生体の指かを確実に生体識別をすることができる。

【0042】また、生体識別用光源で検査面に接触された指にプローブ光と参照光とを照射し、透過光検出手段でプローブ光が指の内部を透過した透過プローブ光の光強度に応じた電気信号と、参照光が指の内部を透過した透過参照光の光強度に応じた電気信号とを出力し、生体識別手段で透過光検出手段から出力された両電気信号に応じた透過プローブ光の光強度と透過参照光の光強度との透過光強度比を求め、透過光強度比から検査面に接触された指が生体であるか否かを識別しているので、指紋像の色情報の変化がなくても、レブリカか生体の指かを確実に生体識別をすることができる。

【0043】また、指の血液に含まれる還元へモグロビンと酸化へモグロビンとのうち、プローブ光が酸化へモグロビンの吸光係数の方が還元へモグロビンの吸光係数より小さい領域の波長であり、参照光が酸化へモグロビンの吸光係数と避元へモグロビンの吸光係数とがほぼ同じ領域の波長であるので、透過プローブ光の光強度と透過参照光の光強度との透過光強度比が顕著になり、指紋像の色情報の変化がなくても、指がレプリカか生体の指かを確実に生体識別をすることができる。

【0044】また、プローブ光の液長は、660nm付 10 近のものであるので、透過プローブ光の光強度が顕著に大きくなり、透過プローブ光の光強度と透過参照光の光強度との透過光強度比がより顕著になり、指紋像の色情報の変化がなくても、指がレプリカか生体の指かを確実に生体識別をすることができる。

【0045】また、透過光検出手段は、透過プローブ光の波長の光のみを電気信号に変換し出力する透過プローブ光用光電変換手段と、透過参照光の波長の光のみを電気信号に変換し出力する透過参照光用光電変換手段とを有するものであるので、プローブ光と参照光とを同時に 20指に照射できる。このため、従来例のように指紋像の色情報の変化を生ずるに要するある程度の時間を、継続してモニターすることが不要となり、生体識別の時間を短縮することができる。

【0046】またさらに、単一の透過光検出手段で、透過プローブ光の波長の光を電気信号に変換し出力する透過プローブ光用光電変換手段と、透過参照光の波長の光を電気信号に変換し出力する透過参照光用光電変換手段とを共通にするものであるので、透過プローブ光用光電

【図2】

変換手段と透過参照光用光電変換手段とが個別の場合に 片方が劣化により感度が変化するとき、割算回路の出力 に誤差が生ずるが、単一の透過光検出手段の場合では劣 化により感度が変化するときでも、割算回路の出力に誤 差が生じない。

【図面の簡単な説明】

【図1】 本発明の一実施例による指紋像入力装置の構成を示すプロック図である。

【図2】 人体の血液中の酸化ヘモグロビンと還元ヘモ グロビンの各波長における吸光係数を示す説明図であ る。

【図3】 本発明の他の実施例による指紋像入力装置の 構成を示すプロック図である。

【図4】 本発明の他の実施例による指紋像入力装置の構成を示すプロック図である。

【図5】 従来の指紋像入力装置の構成を示すブロック 図ある。

【符号の説明】

11,21,22 生体識別用光源

12 透明体

12a 検査面

13,23,24 透過光検出手段

15 生体識別手段

F 指

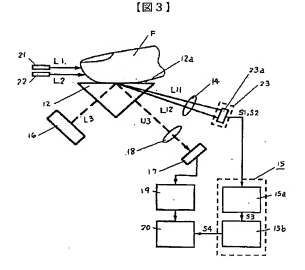
L1 プローブ光

L2 参照光

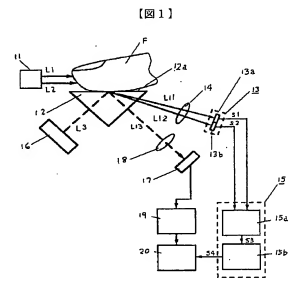
L11 透過プローブ光

L12 透過参照光

200 100 吸光保数 ((mmoles/!)-'×cm-!) 10 ili ź ヘモグロビン 1.0 ・モグロビン 0.05 400 300 500 600 - 700 800 900 1,000 波長 (nm)



23:透過光検出手段



11:生体識別用光源

12:透明体 l 2 a:検査面

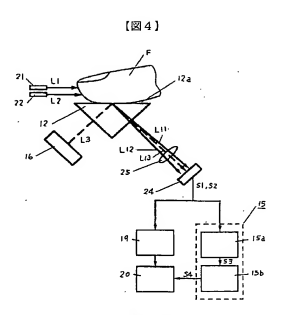
13:透過光檢出手段15:生体識別手段

し1:プローブ光

L 2:參照光

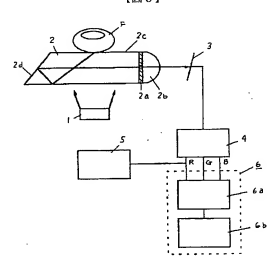
L l 1:透過プローブ光

1.12:透過參照光



24:透過光検出手段

【図5】



フロントページの続き

(72) 発明者 宇佐美 照夫

東京都千代田区丸の内二丁目2番3号 三 菱電機株式会社内

Fターム(参考) 5B043 BA02

5B047 AA25 AA30 BA02 BC04 BC05

BC11